

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIÈTE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:		(11) Numéro de publication internationale:	WO 00/56383
A61M 5/32, 5/50	A1	(43) Date de publication internationale:28 septe	embre 2000 (28.09.00)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/00653

(22) Date de dépôt international: 19 mars 1999 (19.03.99)

(71) Déposant: LABORATOIRE AGUETTANT [FR/FR]; Parc Scientifique Tony Garnier, I, rue Alexander-Fleming, F-69007 LYON (FR).

(72) Inventeur: FREZZA, Pierre; 455 A, route du Bas Privas, F-69390 Charly (FR).

(74) Mandataire: CABINET GERMAIN ET MAUREAU; Botte postale 6153, F-69466 Lyon Cedex 06 (FR).

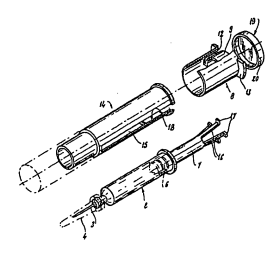
(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: SAFETY SYRINGE FOR MEDICAL USE

(54) Titre: SERINGUE DE SECURITE A USAGE MEDICAL



(57) Abstract

The invention concerns a syringe comprising a tubular part (14) enclosing the syringe body (2) and driving the syringe plunger (6) rod (7). During injection, the tubular part (14) slides forward on the body (2). After injection, the tubular part (14) is released from the rod (7) enabling its front portion to continue sliding to cover the needle (3).

(57) Abrégé

Cette seringue comporte une pièce tubulaire (14) entourant le corps (2) de la seringue et entraînant la tige (7) du piston (6) de la seringue. Au cours de l'injection, la pièce tubulaire (14) coulisse vers l'avant sur le corps (2). En fin d'injection, la pièce tubulaire (14) se désolidarise de la tige (7), et sa partie avant peut continuer à coulisser pour recouvrir l'aiguille (3).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
Autriche	FR	France	LÜ	Luxembourg	SN	Sénégal
Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
Burkina Paso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
Cuba	ΚZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
	Arménie Autriche Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Alternagne Danemark	Arménie PI Autriche FR Autriche FR Autriche FR Australie GA Azerbaldjan GB Bosnie-Herzégovine GE Barbade GII Belgique GN Burkina Faso GR Bulgarie HU Bénin IE Brésil IL Bélarus IS Canada IT République centrafricaine JP Congo KE Suisse KG Côte d'Ivoire KP Cameroun Chine KR Cuba KZ République tchèque LC République tchèque LI Danemark LK	Arménie FI Finlande Autriche FR France Australie GA Gabon Azerbatdjan GB Royaume-Uni Bosnie-Herzégovine GE Géorgie Barbade GII Ghana Belgique GN Guinée Burkina Faso GR Grèce Bulgarie HU Hongrie Bénin IE Irlande Brésil IL Israël Bélarus IS Islande Canada IT Italie République centrafricaine JP Japon Congo KE Kenya Suisse KG Kirghizistan Cète d'Ivoire KP République populaire Cameroun Chine KR République de Corée Cuba KZ Kazakstan République tchèque LC Sainte-Lucie Allemagne LI Liechtenstein Danemark LK Sri Lanka	Arménie PT Finlande LT Autriche FR France LU Australie GA Gabon LV Azerbatdjan GB Royaume-Uni MC Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD Barbade GII Ghana MG Belgique GN Guinée MK Burkina Faso GR Grèce Bulgarie HU Hongrie ML Bénin IE Irlande MN Brésil IL Israēl MR Bélarus IS Islande MW Canada IT Italie MX République centrafricaine JP Japon NE Congo KE Kenya NL Suisse KG Kirghizistan NO Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Cameroun démocratique de Corée PL Chine KR République de Corée PT Cuba KZ Kazakstan RO République tchèque LC Sainte-Lucie RU Allemagne LI Licchtenstein SD Danemark LK Sri Lanka SE	Arménie FI Finlande LT Lituanie Autriche FR France LU Luxembourg Australie GA Gabon LV Lettonie Azerbatdjan GB Royaume-Uni MC Monaco Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD République de Moldova Barbade GII Ghana MG Madagascar Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave Burkina Faso GR Grèce Mexédoine Burkina Faso GR Grèce MAcédoine Bulgarie HU Hongrie ML Mali Bénin IE Irlande MN Mongolie Brésil IL Israël MR Mauritanie Bélarus IS Islande MW Malawi Canada IT Italie MX Mexique République centrafricaine JP Japon NE Niger Congo KE Kenya NL Pays-Bas Suisse KG Kirghizistan NO Norvège Côte d'Ivoire KP République populaire Cameroun démocratique de Corée PL Pologne Chine KR République de Corée PT Portugal Cuba KZ Kazakstan RO Romanie République tchèque LC Sainte-Lucie RU Fédération de Russie Allemagne LI Liechtenstein SD Soudan Danemark LK Sri Lanka SE Suède	Arménie FI Finlande LT Lituanie SK Autriche FR France LU Luxembourg SN Australie GA Gabon LV Lettonie SZ Azerbatdjan GB Royaume-Uni MC Monaco TD Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD République de Moldova TG Barbade GII Ghana MG Madagascar TJ Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Burkina Faso GR Grèce de Macédoine TR Burkina Faso GR Grèce ML Mali TTT Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Brésil IL Israël MR Mauritanie UG Bélarus IS Islande MW Malawi US Canada IT Italie MX Mexique UZ République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Che d'Ivoire KP République populaire démocratique de Corée PL Pologne Chine KR République de Corée PT Portugal Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie Panemark LK Sri Lanka SE Suède

1

SERINGUE DE SECURITE A USAGE MEDICAL

La présente invention a pour objet une seringue de sécurité à usage médical.

Une seringue comporte un corps tubulaire en verre ou en matière synthétique, destiné à contenir le liquide à injecter, dont une extrémité est équipée d'une aiguille d'injection, et à l'intérieur duquel est monté un joint piston actionnable par une tige dépassant du corps du côté opposé à celui équipé de l'aiguille. Avant utilisation, l'aiguille est généralement recouverte par un élément protecteur, par exemple en caoutchouc. Après injection du liquide contenu dans le corps de la seringue, par actionnement du piston à l'aide de la tige, l'aiguille reste à nu, ce qui représente un risque de piqûre accidentelle avec les risques de transmission de certaines maladies, telles qu'hépatite ou sida.

Le prix de revient d'une seringue traditionnelle étant très faible,

l'invention vise à fournir une seringue de sécurité, dont le prix de revient
n'est que faiblement augmenté par rapport à celui d'une seringue
traditionnelle, et qui comporte un dispositif de protection d'aiguille qui
vienne automatiquement recouvrir cette dernière dans le même
mouvement que le mouvement d'injection, afin de protéger l'aiguille après

l'injection, sans nécessiter une manipulation supplémentaire et volontaire
de la part de l'utilisateur.

A cet effet, dans la seringue qu'elle concerne, du type précité, le corps de seringue est muni, à son extrémité postérieure, d'au moins une patte radiale, une pièce tubulaire de longueur au moins égale à la longueur du corps de seringue augmentée de la longueur de l'aiguille et présentant au moins une fente axiale s'étendant à partir de son extrémité postérieure, chaque fente servant au passage d'une patte radiale, cette pièce tubulaire étant montée coulissante sur le corps, et la tige du joint piston est équipée de moyens de blocage axial à l'intérieur de la pièce tubulaire, avec libération de ce blocage en fin de course du joint piston, pour permettre une poursuite du mouvement axial de la pièce tubulaire, afin que l'extrémité avant de celle-ci vienne recouvrir l'aiguille.

Avantageusement, le corps de seringue est muni, à son extrémité postérieure, d'une douille solidaire du corps et coaxiale à celui35 ci, auquel elle est reliée directement ou indirectement par au moins une patte radiale.

2

Avant injection, la tige de la seringue et la pièce tubulaire sont solidaires l'une de l'autre. Pour réaliser l'injection, l'opérateur exerce une pression sur la pièce tubulaire. En fin d'injection, la pièce tubulaire se désolidarise de la tige de piston, et poursuit son mouvement de déplacement vers l'avant, sa partie antérieure venant alors recouvrir l'aiguille, évitant ainsi tous risques de blessure accidentelle à l'aide de cette dernière.

Suivant une première forme d'exécution de cette seringue, les moyens de blocage axial de la tige du joint piston à l'intérieur de la pièce tubulaire sont constitués par des pattes flexibles solidaires de l'extrémité de la tige, prolongeant celle-ci, orientées de l'intérieur vers l'extérieur, et dont les extrémités libres formant une collerette comportant une nervure ou une gorge coopèrent respectivement avec une gorge ou une nervure annulaire ménagée à l'intérieur de la pièce tubulaire, à une distance de l'extrémité postérieure de celle-ci au moins égale à la longueur de l'aiguille. En fin d'injection, les pattes disposées à l'extrémité postérieure de la tige du piston viennent s'engager dans le corps de la seringue, qui rapproche ces pattes, et permet une désolidarisation entre ces dernières et la pièce tubulaire qui peut ainsi poursuivre son déplacement vers l'avant.

Suivant une autre forme d'exécution, les moyens de blocage axial de la tige du joint piston à l'intérieur de la pièce tubulaire sont constitués par une collerette ménagée à l'extrémité postérieure de la tige du joint piston et faisant saillie radialement vers l'extérieur, cette collerette étant déformable grâce à la présence d'au moins une fente axiale débouchant à l'arrière de la tige, cette collerette possédant un bord d'extrémité chanfreiné, et étant destinée à être engagée dans une gorge annulaire ménagée à l'intérieur de la pièce tubulaire, à une distance de l'extrémité postérieure de celle-ci au moins égale à la longueur de l'aiguille.

20

25

30

Dans ce cas, en fin de course avant du piston, la tige est bloquée, et la poursuite d'un mouvement de pression exercé sur la pièce tubulaire, permet une désolidarisation de cette dernière vis-à-vis de l'extrémité postérieure de la tige, compte tenu de la flexibilité procurée par la structure de celle-ci.

Avantageusement, l'extrémité postérieure de la pièce tubulaire 35 est fermée par un capuchon assurant sa rigidification. 10

30

35

La rigidification ainsi obtenue est importante, notamment pour éviter une désolidarisation non souhaitée entre l'extrémité postérieure de la tige et la pièce tubulaire.

Afin de faciliter la manipulation de la seringue, la douille 5 comporte, à proximité de son extrémité postérieure, une collerette complète ou partielle faisant saillie vers l'extérieur.

Selon une possibilité, la douille fait partie intégrante du corps de la seringue et est obtenue par moulage de matière synthétique, en même temps que celui-ci.

Selon une autre possibilité, la douille, réalisée indépendamment du corps de seringue, est solidaire d'un manchon de diamètre intérieur adapté au diamètre extérieur du corps de seringue.

Conformément à une forme d'exécution de cette seringue, la pièce tubulaire comporte, à son extrémité avant, un prolongement ruptible, destiné à recouvrir l'aiguille, avant utilisation de la seringue.

Avant utilisation de la seringue, le prolongement ruptible peut être séparé de la pièce tubulaire, par exemple par un mouvement de torsion.

La pièce tubulaire est suffisamment courte pour qu'avant 20 injection, l'extrémité avant du corps de la seringue soit visible, afin, par exemple, de permettre de vérifier la limpidité du liquide à injecter.

De toute façon, l'invention sera bien comprise à l'aide de la description qui suit, en référence au dessin schématique annexé représentant, à titre d'exemples non limitatifs, deux formes d'exécution de cette seringue :

Figure 1 est une vue en perspective éclatée d'une première seringue;

Figure 2 en est une vue en coupe longitudinale et à échelle agrandie avant utilisation ;

Figure 3 en est une vue en coupe transversale selon la ligne III-III de figure 2;

Figures 4 et 5 en sont deux vues en coupe longitudinale respectivement en fin d'injection et après retrait de l'aiguille hors du site d'injection ;

Figure 6 est une vue de détail en coupe longitudinale d'une variante de l'accrochage de la tige du piston sur la pièce tubulaire ;

4

Figures 7 et 8 sont deux vues d'une variante de l'accrochage de la tige sur la pièce tubulaire, respectivement en position accrochée et en position de désaccouplement ;

Figure 9 est une vue d'une variante de cette seringue, dans laquelle le corps de la seringue est réalisé en matière synthétique en une seule pièce avec la douille entourant le corps.

La seringue représentée aux figures 1 à 5 comprend un corps de seringue 2 en verre, dont une extrémité est équipée d'une aiguille d'injection 3 séparée, et protégée, avant utilisation, par un protecteur 4 représenté en trait mixte à la figure 1. Ce corps de seringue 2, qui est destiné à contenir un liquide 5 à injecter, est fermé à son autre extrémité par un joint piston 6, actionné par une tige 7. Sur le corps de seringue 2 est montée, dans la partie postérieure de celui-ci, une douille 8 coaxiale au corps de seringue, et rendue solidaire de celui-ci par l'intermédiaire d'un manchon 9 prenant appui contre le corps de seringue 2 par l'intermédiaire de nervures longitudinales 10. La douille 8 est reliée au manchon 9 par l'intermédiaire de deux pattes radiales 12. La douille 8 est équipée, à son extrémité postérieure, d'une collerette 13 partielle, faisant saillie vers l'extérieur.

10

20

30

Cette seringue comprend une pièce tubulaire 14 de longueur sensiblement égale à la longueur du corps de seringue augmentée de la longueur de l'aiguille 3, présentant, à partir de son extrémité postérieure, deux fentes longitudinales 15 servant chacune au passage d'une patte de liaison 12 entre la douille 8 et le manchon 9. La pièce tubulaire 14 est destinée à être engagée sur le corps de seringue 2 et à coulisser relativement à celui-ci à l'intérieur de la douille 8.

Dans la forme d'exécution représentée aux figures 1 à 5, la tige 7 du piston 6 comporte, à son extrémité postérieure, des pattes 16 flexibles, prolongeant la tige, orientées de l'intérieur vers l'extérieur, et dont les extrémités libres forment une collerette 17 tournée vers l'extérieur. Cette collerette 17 est destinée à être engagée dans une gorge 18 annulaire ménagée à l'intérieur de la pièce tubulaire 14, à une distance de l'extrémité postérieure de celle-ci au moins égale à la longueur de l'aiguille. L'extrémité postérieure de la pièce tubulaire 14 peut être obturée par un capuchon 19 comportant un rebord 20 venant coiffer la pièce

5

tubulaire pour empêcher l'ouverture possible de celle-ci pouvant résulter de la présence des fentes 15.

Dans la forme d'exécution représentée à la figure 2, la partie avant de la pièce tubulaire 14 est munie d'un prolongement 22 ruptible au 5 niveau d'une zone amincie 23. Ce prolongement est destiné à recouvrir l'aiguille avant utilisation de la seringue. Partant d'une seringue, telle que représentée à la figure 2, l'utilisation de la seringue est la suivante.

L'opérateur retire le prolongement 23 de la pièce tubulaire ainsi que le protège-aiguille 4. Il peut piquer le patient tout à fait normalement en tenant la seringue par la douille 8, entre le majeur et l'index, et en appuyant avec le pouce sur le capuchon 20 de la pièce tubulaire 14. Le déplacement axial de la pièce tubulaire 14 se traduit par un entraînement correspondant de la tige 7 et du piston 6, provoquant l'injection du liquide 5 contenu dans la seringue, vers le corps du patient. Lorsque, en fin 15 d'injection, les pattes 16 formant un cône élastique entrent en contact avec le corps de la seringue, ce dernier resserre les pattes 16, dont la collerette 17 échappe à la gorge 18 de la pièce tubulaire 14, comme montré à la figure 4.

10

Pendant toute la phase d'injection, la partie avant de la pièce 20 tubulaire a progressivement recouvert le corps de la seringue 2 jusqu'à venir, en fin d'injection, en contact avec la peau du patient. Le fait de continuer à pousser sur la pièce tubulaire 14 permet à l'aiguille de se trouver complètement recouverte par l'avant de la pièce 14, comme montré à la figure 5, au fur et à mesure que l'aiguille est retirée de la peau. La seringue complète se trouve escamotée dans la pièce tubulaire 14, et 25 peut être jetée sans risques de piqûre accidentelle pour l'opérateur ou pour le personnel de nettoyage.

La figure 6 représente une variante d'exécution de l'accrochage de l'extrémité postérieure de la tige 7 à l'intérieur de la pièce tubulaire 14. Dans ce cas, les pattes flexibles 16 forment, à leur extrémité libre, une collerette 17 dans la face extérieure de laquelle est ménagée une gorge 25, dans laquelle est destinée à venir s'engager une nervure annulaire 26 ménagée à l'intérieur de la pièce tubulaire 14.

La désolidarisation de la tige 7 et de la pièce tubulaire 14 se fait dans les mêmes conditions que précédemment. 35

6

Les figures 7 et 8 illustrent une autre forme d'exécution de l'invention, dans laquelle les mêmes éléments sont désignés par les mêmes références que précédemment. Dans ce cas, la tige 7 est de section constante et comporte des fentes axiales 27 débouchant dans son bord postérieur. La tige 7 comporte également une collerette périphérique 28, interrompue par les fentes 27. Cette collerette comporte un bord extérieur 29 biseauté. La collerette 28 est destinée à venir s'engager dans une gorge annulaire 30 de la pièce tubulaire 14 pour réaliser l'assemblage de la tige et de la pièce tubulaire. Lorsque, en fin d'injection, la tige 7 est bloquée axialement, la partie postérieure de la tige 7 peut se resserrer grâce à la présence des fentes 27, les surfaces chanfreinées 29 permettant ce resserrement et, par suite, la désolidarisation axiale entre la tige 7 et la pièce tubulaire 14, dont la translation peut être poursuivie pour réaliser le recouvrement de l'aiguille, comme montré à la figure 8.

10

15

20

25

30

La figure 9 représente une variante de cette seringue, dans laquelle le corps de la seringue 2 est réalisé en matière synthétique, et forme une pièce unique avec la douille 8 à laquelle elle est reliée par des pattes 12. Dans ce cas, on ne trouve pas, comme précédemment, la présence d'un manchon intermédiaire 9.

Comme il ressort de ce qui précède, l'invention apporte une grande amélioration à la technique existante en fournissant une seringue de sécurité équipée d'un dispositif automatique de protection de l'aiguille en fin d'injection, cette protection étant réalisée sans que l'opérateur n'ait à exécuter un mouvement volontaire. En outre, le prix de revient de cette seringue n'est pas sensiblement plus élevé que celui d'une seringue traditionnelle, dans la mesure où le dispositif de protection n'est constitués que par une pièce supplémentaire, la pièce tubulaire, ou deux pièces supplémentaires, dans la mesure où la douille ne fait pas partie intégrante du corps de seringue.

Comme il va de soi, l'invention ne se limite pas aux seules formes d'exécution de cette seringue, décrites ci-dessus à titre d'exemples, elle en embrasse au contraire toutes les variantes.

15

20

7

REVENDICATIONS

 Seringue de sécurité à usage médical, du type comportant un corps de seringue tubulaire, destiné à contenir le liquide à injecter, dont une extrémité est équipée d'une aiguille d'injection, et à l'intérieur duquel
 est monté un joint piston actionnable par une tige dépassant du corps du côté opposé à celui équipé de l'aiguille, caractérisée en ce que :

- le corps de seringue (2) est muni, à son extrémité postérieure, d'au moins une patte radiale (12),

une pièce tubulaire (14) de longueur au moins égale à la
 longueur du corps de seringue (2) augmentée de la longueur de l'aiguille
 (3) et présentant au moins une fente axiale (18) s'étendant à partir de son extrémité postérieure, chaque fente (18) servant au passage d'une patte radiale (12), cette pièce tubulaire (14) étant montée coulissante sur le corps (2), et

- la tige (7) du joint piston (6) est équipée de moyens (16, 17) de blocage axial à l'intérieur de la pièce tubulaire (14), avec libération de ce blocage en fin de course du joint piston (6), pour permettre une poursuite du mouvement axial de la pièce tubulaire, afin que l'extrémité avant de celle-ci vienne recouvrir l'aiguille.

- 2. Seringue selon la revendication 1, caractérisée en ce que le corps de seringue (2) est muni, à son extrémité postérieure d'une douille (8) solidaire du corps et coaxiale à celui-ci, auquel elle est reliée directement ou indirectement par au moins une patte radiale (12).
- 3. Seringue selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée en ce que les moyens de blocage axial de la tige (7) du joint piston (6) à l'intérieur de la pièce tubulaire sont constitués par des pattes flexibles (16) solidaires de l'extrémité de la tige, prolongeant celle-ci, orientées de l'intérieur vers l'extérieur, et dont les extrémités libres formant une collerette (17) comportant une nervure ou une gorge (25) coopèrent respectivement avec une gorge (18) ou une nervure annulaire (26) ménagée à l'intérieur de la pièce tubulaire (14), à une distance de l'extrémité postérieure de celle-ci au moins égale à la longueur de l'aiguille (3).
- 4. Seringue selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée 35 en ce que les moyens de blocage axial de la tige (7) du joint piston (6) à l'intérieur de la pièce tubulaire (14) sont constitués par une collerette (28)

PCT/FR99/00653

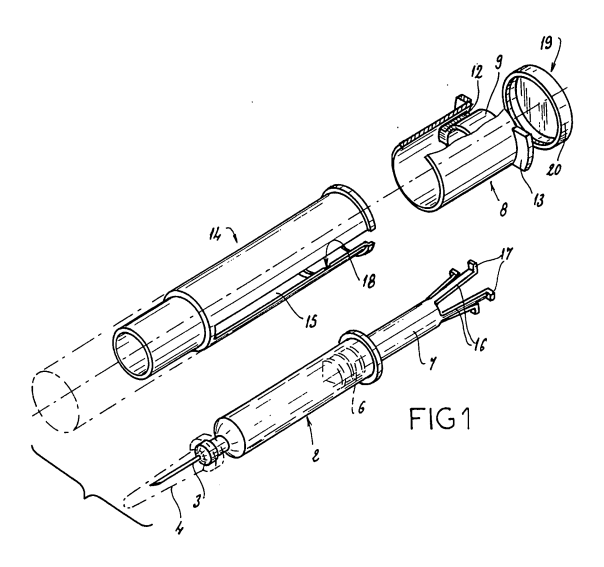
ménagée à l'extrémité postérieure de la tige (7) du joint piston et faisant saillie radialement vers l'extérieur, cette collerette étant déformable grâce à la présence d'au moins une fente axiale (27) débouchant à l'arrière de la tige, cette collerette (28) possédant un bord d'extrémité (29) chanfreiné, et étant destinée à être engagée dans une gorge annulaire (30) ménagée à l'intérieur de la pièce tubulaire (14) à une distance de l'extrémité postérieure de celle-ci au moins égale à la longueur de l'aiguille (3).

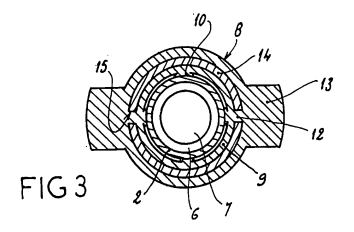
5. Seringue selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que l'extrémité postérieure de la pièce tubulaire (14) est fermée par un capuchon (19) assurant sa rigidification.

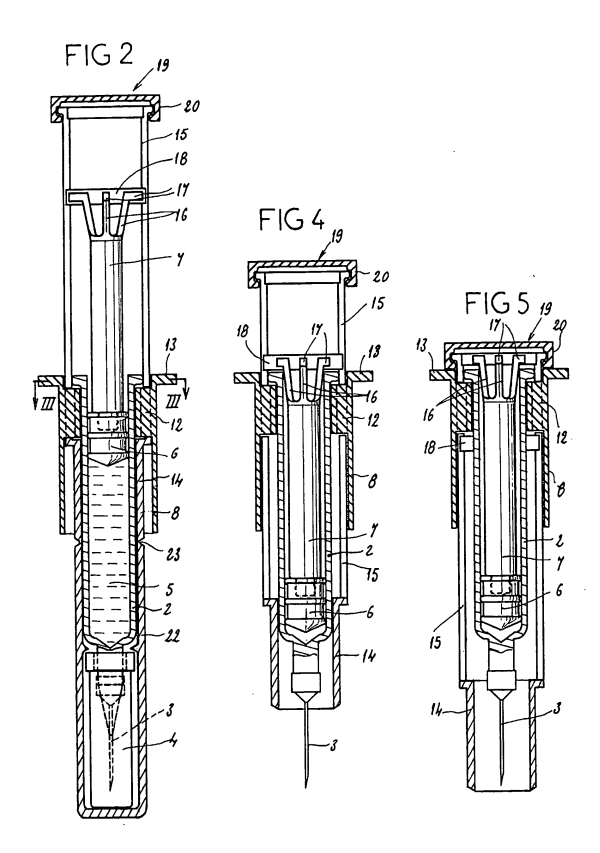
10

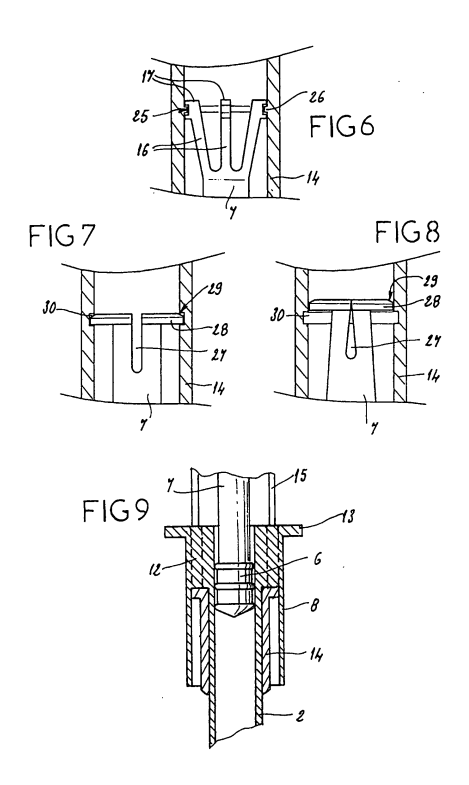
15

- 6. Seringue selon l'une quelconque des revendications 2 à 5, caractérisée en ce que la douille (8) comporte, à proximité de son extrémité postérieure, une collerette (13) complète ou partielle faisant saillie vers l'extérieur.
- 7. Seringue selon l'une quelconque des revendications 2 à 5, caractérisée en ce que la douille (8) fait partie intégrante du corps (2) de la seringue et est obtenu par moulage de matière synthétique, en même temps que celui-ci.
- 8. Seringue selon l'une quelconque des revendications 2 à 5, caractérisée en ce que la douille (8), réalisée indépendamment du corps (2) de seringue est solidaire d'un manchon (9) de diamètre intérieur adapté au diamètre extérieur du corps de seringue.
- 9. Seringue selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que la pièce tubulaire (14) comporte, à son extrémité avant, un prolongement ruptible (22), destiné à recouvrir l'aiguille (13), avant utilisation de la seringue.









INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter- Honal Application No PC., FR 99/00653

					
A. CLASSI IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61M5/32 A61M5/50				
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classificati	on symbols)			
IPC 7	A61M	, ,			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields s	earched		
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	1)		
С. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to daim No.		
A	FR 2 653 667 A (FLOQUET NICOLE) 3 May 1991 (1991-05-03) page 2, line 1 -page 3, line 14; 1-5		1,9		
	page 3, line 22 - line 28; figure	9 6			
А	US 4 929 237 A (MEDWAY) 29 May 1990 (1990-05-29) column 3, line 39 -column 5, line figures 1-6	1			
A	WO 90 13325 A (WESTERN MEDICAL PR PTY LTD) 15 November 1990 (1990-1 page 2, line 24 -page 4, line 13; 2,3,5-7	1-15)	1		
		-/			
		/			
	<u> </u>				
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.		
² Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published after the inte			
	ent defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the			
considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention					
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention					
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-					
other means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.					
	an the priority date claimed actual completion of the international search	"&" document member of the same patent Date of mailing of the international sea			
	8 November 1999	24/11/1999	•		
Name and n	nailing address of the ISA	Authorized officer			
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL ~ 2280 HV Rijswijk				

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No
PC., rR 99/00653

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	16.7
Category Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
US 4 915 699 A (KORNBERG) 10 April 1990 (1990-04-10) column 7, line 60 -column 8, line 52; figures 1,2 column 9, line 51 -column 10, line 11; figures 5-7	1
A US 5 713 871 A (STOCK) 3 February 1998 (1998-02-03) column 3, line 10 -column 4, line 39; figures 1-4B	1
WO 99 22791 A (AGUETTANT LAB; FREZZA PIERRE) 14 May 1999 (1999-05-14) the whole document & FR 2 770 405 A (AGUETTANT LAB) 7 May 1999 (1999-05-07)	1-9

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

dormation on patent family members

PC., FR 99/00653

	tent document in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
FR	2653667	A	03-05-1991	FR	2654629	A	24-05-1991
US	4929237	Α	29-05-1990	WO	9118634	A	12-12-1991
MO	9013325	Α	15-11-1990	AU	652122	В	18-08-1994
				AU	5561890	Α	29-11-1990
				EP	0470977	Α	19-02-1992
				AT	141805	T	15-09-1994
				DE	69028302	D	02-10-1996
	•			GR	90100333	A,B	10-10-1991
				NZ	233522	Α	23-12-1992
				US	5399170	A	21-03-1995
US	4915699	Α	10-04-1990	US	4969877	A	13-11-1990
US	5713871	Α	03-02-1998	NONE			
WO	9922791	Α	14-05-1999	FR	2770405	Α	07-05-1999

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demr⁻ ⁴e Internationale No PC1, rR 99/00653

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61M5/32 A61M5/50

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) A61M CIB 7

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquets a ponté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si realisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUM	C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant. l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées			
A	FR 2 653 667 A (FLOQUET NICOLE) 3 mai 1991 (1991-05-03) page 2, ligne 1 -page 3, ligne 14; figures 1-5 page 3, ligne 22 - ligne 28; figure 6	1,9			
A	US 4 929 237 A (MEDWAY) 29 mai 1990 (1990-05-29) colonne 3, ligne 39 -colonne 5, ligne 2; figures 1-6	1			
A	WO 90 13325 A (WESTERN MEDICAL PRODUCTS PTY LTD) 15 novembre 1990 (1990-11-15) page 2, ligne 24 -page 4, ligne 13; figures 2,3,5-7	1			

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe				
Tatégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considére comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théone constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'invent iton revendiquee ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "8" document qui fait partie de la même famille de brevets				
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale				
18 novembre 1999	24/11/1999				
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationa Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	le Fonctionnaire autorisé				
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Levert, C				

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PC:/FR 99/00653

64.4.5		rci/rk 99	
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités. avec le cas échéant. l'indicationdes passages p	erunents	no. des revendications visées
A	US 4 915 699 A (KORNBERG) 10 avril 1990 (1990-04-10) colonne 7, ligne 60 -colonne 8, ligne 52; figures 1,2 colonne 9, ligne 51 -colonne 10, ligne 11; figures 5-7		1
A	US 5 713 871 A (STOCK) 3 février 1998 (1998-02-03) colonne 3, ligne 10 -colonne 4, ligne 39; figures 1-48		1
Ε	WO 99 22791 A (AGUETTANT LAB; FREZZA PIERRE) 14 mai 1999 (1999-05-14) le document en entier & FR 2 770 405 A (AGUETTANT LAB) 7 mai 1999 (1999-05-07)		1-9